CURABLE COMPOSITION

Publication number: JP2000109676

Publication date:

2000-04-18

Inventor:

DOI TAKAO; WATABE TAKASHI; MATSUMOTO

TOMOKO; HAYASHI TOMOYOSHI

Applicant:

ASAHI GLASS CO LTD

Classification:
- international:

C08K5/00; C08F8/42; C08G65/32; C08G65/336; C08L71/02; C08L83/04; C08L101/00; C08L101/10; C08K5/00; C08F8/00; C08G65/00; C08L71/00; C08L83/00; C08L101/00; C08L83/00; C08L83/00;

C08L83/00; C08L101/00; (IPC1-7): C08F8/42; C08L71/02; C08G65/336; C08K5/00; C08L83/04;

C08L101/00; C08L101/10

- European:

Application number: JP19980287008 19981008 Priority number(s): JP19980287008 19981008

Report a data error here

Abstract of JP2000109676

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a curable compsn. improved in curability and stain resistance by using a polymer having hydrolyzable silicon groups, a cure catalyst, and a polymeric plasticizer having a specified mol.wt. and/or a plasticizer having a specified viscosity as the essential ingredients. SOLUTION: This compsn. contains 100 pts.wt. polymer comprising a polymer (A) having hydrolyzable silicon groups represented by the formula: -SiXaR13-a and/or polymer (B) having a polyoxyalkylene main chain, 0.001-10 pts.wt. cure catalyst (e.g. an alkyl titanate), and 1-200 pts.wt. plasticizer comprising a polymeric plasticizer having a mol.wt. of 1,000 or higher and/or a plasticizer having a viscosity of 8 P or higher at 25 deg.C, as the essetial ingredients, and further contains 0.001-1,000 pts.wt. filler and 0-30 pts.wt. silane coupling agent. Polymer A has a mol.wt. of 8,000-50,000 and at least a part of polymer A is a polymer having hydrolyzable silicon groups represented by the formula wherein a is 3. In the formula, R1 is a 1-20C monovalent org. group; X is a hydroxyl or hydrolyzable group; and a is 1, 2, or 3.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-109676 (P2000-109676A)

(43)公開日 平成12年4月18日(2000.4.18)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FΙ					テーマコート*(参考)
COSL	71/02			CO	8 L	71/02			4 J O O 2
C08G	65/336			CO	8 G	65/32		Q	4J005
C08K	5/00			CO	8 K	5/00			4J100
C08L	83/04			C 0 8	8 L	83/04			
1	101/00				1	01/00			
			審査請求	未謂求	請求	項の数13	OL	(全 17 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	}	特願平10-287008		(71)	出願人	000000	0044		
			旭硝子株式会社						
(22)出願日		平成10年10月8日(1998.1			東京都	千代田	_ 区有楽町一丁	目12番1号	
				(72)	発明者	1 土居			
						神奈川	県横浜	市神奈川区羽	沢町1150番地
							株式会		
				(72) §	発明者	渡部	崇		
						神奈川	県横浜	市神奈川区羽	沢町1150番地
						旭硝子	株式会	社内	
				(72) §	発明者	松本	知子		
						東京都	千代田	区丸の内二丁	目1番2号 旭
						硝子林	式会社	内	
									最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 硬化性組成物

(57)【要約】

【課題】硬化性および塗料耐汚染性に優れる室温硬化性 組成物の提供。

【解決手段】3つの加水分解性基がケイ素に結合した加水分解性ケイ素基を必須成分として有する重合体(A)、硬化触媒(K)、および高分子可塑剤(L)および/または25℃での粘度が8ポアズ以上の可塑剤(M)からなる室温硬化性組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部が式(1)の a が 3 である加水分解性ケイ素基を有する重合体である重合体(A)、硬化触媒(K)、分子量100以上の高分子可塑剤(L)および/または25℃での粘度が8ボアズ以上の可塑剤(M)必須成分とする室温硬化性組成物。

$-SiX_{\bullet}R^{1}_{3-\bullet}\cdots(1)$

(式(1)中、R¹は炭素数1~20の置換または非置 10 換の1価の有機基、Xは水酸基または加水分解性基、a は1、2または3を示す。ただし、R¹が複数個存在す るときは、それらのR¹は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは、それらのXは同じでも異なっ てもよい。)

【請求項2】重合体(A)の分子量が8000~500 00である、請求項1記載の室温硬化性組成物。

【請求項3】重合体(A)が、式(1)で表される加水 分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキレン重合体

(B) である、請求項1または2記載の室温硬化性組成 20 物。

【請求項4】ポリオキシアルキレン重合体(B)の分子量分布M。/M。が1.7以下である、請求項3記載の室温硬化性組成物。

【請求項5】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、開始剤の存在下、複合金属シアン化物錯体を触媒として環状エーテルを重合させて得られるポリオキシアルキレン重合体の末端に、式(1)で表される加水分解性ケイ素基を導入して得られる重合体である、請求項3または4記載の室温硬化性組成物。

【請求項6】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、開始剤の存在下、環状エーテルを重合させて得られる、分子量分布M。/M。が1.7以下であるポリオキシアルキレン重合体の末端に、式(1)で表される加水分解性ケイ素基を導入して得られる重合体である、請求項3、4または5記載の室温硬化性組成物。

【請求項7】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに、重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体(D)を含有する、請求項3、4、5または6記載の室温硬化性組成物。

【請求項8】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに、ポリオキシアルキレン重合体(B)中で重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体

(D)を含有する、請求項3、4、5または6記載の室 温硬化性組成物。

【請求項9】重合性不飽和基含有単量体(C)の一部または全部が、重合性不飽和基を有し、かつ、グリシジル基および/または式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する単量体である、請求項7または8記載の室温硬化性組成物。

【請求項10】重合体(A)の一部または全部が、式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基および式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を併有する重合体である、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項11】重合体(A)が、式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基を有する重合体および式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体の両方を含有する、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項12】重合体(A)が、加水分解性ケイ素基として式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基のみを有する重合体である、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項13】式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合体の混合物であって、それらの一部または全部の重合体の末端基が式(1)のaが3で表される加水分解性ケイ素基を含む重合体である重合体(A)、硬化触媒(K)、分子量1000以下の高分子可塑剤

(L) および/または25℃での粘度が8ポアズ以下の可塑剤(M)を含み、すべての可塑剤の合計が重合体(A)100部に対して5部以下であることを特徴とする室温硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は湿分存在下で硬化する室温硬化性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】末端に加水分解性ケイ素基を有するポリ 30 オキシアルキレン重合体は、硬化物がゴム弾性を有する という特徴を生かし被覆組成物・密封組成物などの用途 に用いられている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】末端に加水分解性ケイ 素基を有する各種の重合体を硬化させてシーラント、接 着剤などに使用する方法はよく知られており、工業的に 有用な方法である。とのような重合体のうち、特に主鎖 がポリオキシアルキレンである重合体は、室温で液状で あり、かつ硬化物が比較的低温でも柔軟性を保持し、シ ーラント、接着剤などに利用する場合好ましい特性を備 えている。

【0004】そのような湿分硬化性の重合体としては、特公昭61-18582、特開平3-72527や特開平3-47825などに記載されている末端に加水分解性ケイ素基を有する重合体で、伸びや柔軟性を保持するためにケイ素原子1つあたり2つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を有する重合体や、特公昭58-10418および特公昭58-10430に記載されている、ケイ素原子1つあたり3つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を有する重合体であ

って、分子量が6000以下の比較的低分子量の重合体が知られている。このような重合体を使用したシーリング材や接着剤などの配合物は、伸びや柔軟性が不充分であったり、あるいは硬化性が不充分であるなどの欠点があった。また、このような重合体を使用した配合において、低分子量の可塑剤を使用した場合には可塑剤が表面にしみ出す、いわゆるブリードアウトが生じ、硬化体の表面や塗料が施される場合はその塗料が空気中の塵埃を付着し、汚染されやすい問題があった。さらに、このようなブリードアウトはシーリング材や接着剤として使用 10 した場合、被着体との接着性を低下させるという欠点もあった。

【0005】との問題を解決するために、ケイ素原子1 つあたり2つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を有する重合体を用いた室温硬化性組成物において、高分子可塑剤の使用や可塑剤を含まない配合の提案が特公昭60-8024、特開平1-279958、特開平5-65403などで提案されているが、そのような配合にすることで著しい硬化性や接着性が改良されるという結果は見いだされていない。

【0006】以上のように、加水分解性ケイ素基を有する重合体に対して、その柔軟性や作業性を大きく悪化させることなく硬化性や硬化体の耐汚染性を向上する組成が望まれていた。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、特定の高分子 可塑剤を用いて、硬化性、特に接着性発現に至るまでの 時間が短縮された室温硬化性組成物に関するものであ る。

【0008】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素 30 基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部が式(1)のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体である重合体(A)、硬化触媒(K)、分子量1000以上の高分子可塑剤(L)および/または25℃での粘度が8ポアズ以上の可塑剤(M)必須成分とする室温硬化性組成物。

 $[0009] - SiX_{\bullet} R^{1}_{\bullet - \bullet} \cdots (1)$

(式(1)中、 R^1 は炭素数 $1\sim20$ の置換または非置換の 1 価の有機基、X は水酸基または加水分解性基、a は 1、2 または 3 を示す。ただし、 R^1 が複数個存在するときは、それらの R^1 は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは、それらのX は同じでも異なってもよい。)

【0010】(重合体(A))本発明において、重合体(A)の主鎖としては、ポリオキシアルキレン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリオレフィンなどが挙げられるが、本質的に主鎖がポリオキシアルキレンからなることが特に好ましい。以下、重合体(A)のうち主鎖がポリオキシアルキレンである重合体(以下、ポリオキシアルキレン重合体(B)という)について代表して説

明する。

(3)

【0011】(ボリオキシアルキレン重合体(B))式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有するボリオキシアルキレン重合体(B)は、たとえば特開平3-47825、特開平3-72527、特開平3-79627などに提案されている。ボリオキシアルキレン重合体(B)は以下に述べるように、官能基を有するボリオキシアルキレン重合体を原料とし、その末端に有機基を介してまたは介さずして加水分解性ケイ素基を導入して製造されることが好ましい。

【0012】原料ポリオキシアルキレン重合体としては、触媒の存在下かつ開始剤の存在下、環状エーテルなどを反応させて製造される水酸基末端のものが好ましい。開始剤としては1つ以上の水酸基を有するヒドロキシ化合物などが使用できる。環状エーテルとしてはエチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド、ブチレンオキシド、ベキシレンオキシド、テトラヒドロフランなどが挙げられる。触媒としては、カリウム系化合物やセシウム系化合物などのアルカリ金属触媒、複合金属シアン化物錯体触媒、金属ポルフィリン触媒などが挙げられる。

【0013】本発明においては、原料ボリオキシアルキレン重合体として分子量8000~50000高分子量のポリオキシアルキレン重合体を使用することが好ましい。したがってアルカリ触媒などを用いて製造した比較的低分子量のポリオキシアルキレン重合体に塩化メチレンなどの多ハロゲン化合物を反応させることにより多量化して得られるポリオキシアルキレン重合体や複合金属シアン化物錯体触媒を用いて製造したポリオキシアルキレン重合体を使用することが好ましい。

【0014】また、特に重量平均分子量(M.) および 数平均分子量(M。)の比M。/M。が1.7以下のボ リオキシアルキレン重合体を使用することが好ましく、 M./M。は1. 6以下であることがさらに好ましく、 M. /M. は1.5以下であることが特に好ましい。 【0015】本発明の加水分解性ケイ素基を有するポリ オキシアルキレン重合体(B)はこのようなポリオキシ アルキレン重合体を原料としてさらに末端基を変性して 加水分解性ケイ素基とすることによって得られる。原料 ポリオキシアルキレン重合体のM。/M。が小さいほ ど、それを原料として得られるポリオキシアルキレン重 合体(B)を硬化させた場合、弾性率が同じものでも硬 化物の伸びが大きく高強度となり、かつ重合体の粘度が 低くなり作業性に優れる。このようなポリオキシアルキ レン重合体のなかでは特に複合金属シアン化物錯体を触 媒として開始剤の存在下、アルキレンオキシドを重合さ せて得られるものが特に好ましく、そのようなアルキレ ンオキシド重合体の末端を変性して加水分解性ケイ素基 としたものが最も好ましい。

がポリオキシアルキレンである重合体(以下、ポリオキ 【0016】複合金属シアン化物錯体としては亜鉛ヘキ シアルキレン重合体(B)という)について代表して説 50 サシアノコバルテートを主成分とする錯体が好ましく、 なかでもエーテルおよび/またはアルコール錯体が好ま しい。その組成は本質的に特公昭46-27250に記 載されているものが使用できる。この場合、エーテルと してはエチレングリコールジメチルエーテル(グライ ム)、ジエチレングリコールジメチルエーテル(ジグラ イム) などが好ましく、錯体の製造時の取り扱いの点か らグライムが特に好ましい。アルコールとしては t −ブ タノールが好ましい。

【0017】原料ポリオキシアルキレン重合体の官能基 数は2以上が好ましい。硬化物特性として柔軟性を大き 10 たXが複数個存在するときはそれらのXは同じでも異な くしたい場合には原料ポリオキシアルキレン重合体の官 能基数は2または3が特に好ましい。良好な接着性や硬 化性を得る場合には原料ポリオキシアルキレン重合体の 官能基数は3~8が特に好ましい。原料ポリオキシアル キレン重合体としては、具体的にはポリオキシエチレ ン、ポリオキシブロピレン、ポリオキシブチレン、ポリ オキシヘキシレン、ポリオキシテトラメチレンおよび2 種以上の環状エーテルの共重合物が挙げられる。

【0018】特に好ましい原料ポリオキシアルキレン重 合体は2~6価のポリオキシプロピレンポリオールであ 20 り、特にポリオキシブロピレンジオールとポリオキシブ ロピレントリオールである。また、下記(イ)や(二) の方法に用いる場合、アリル末端ポリオキシプロピレン モノオールなどのオレフィン末端のポリオキシアルキレ ン重合体も使用できる。

【0019】該ポリオキシアルキレン重合体(B)は、 分子鎖の末端または側鎖に下記式(1)で表される加水 分解性ケイ素基を有する。

 $-SiX_{\bullet}R^{1}_{J-\bullet}\cdots (1)$

(式(1)中、R¹ は炭素数1~20の置換または非置 30 換の1価の有機基であり、Xは水酸基または加水分解性 基であり、aは1、2または3である。ただし、R¹が 複数個存在するときはそれらのR1 は同じでも異なって もよく、Xが複数個存在するときはそれらのXは同じで も異なってもよい。)

【0020】式(1)で表される加水分解性ケイ素基 は、通常有機基を介して、原料ポリオキシアルキレン重 合体に導入される。すなわち、ポリオキシアルキレン重 合体(B)は式(2)で表される基を有することが好ま しい。

 $-R^{o} - S i X_{*} R^{1}_{3-*} \cdot \cdot \cdot (2)$

(式(2)中、R°は2価の有機基、R¹、X、aは上 記に同じ。)

【0021】式(1)、(2)中R1 は炭素数1~20 の置換または非置換の1価の有機基であり、好ましくは 炭素数8以下のアルキル基、フェニル基またはフルオロ アルキル基であり、特に好ましくは、メチル基、エチル 基、プロピル基、ブチル基、ヘキシル基、シクロヘキシ ル基、フェニル基などである。R¹ が複数個存在すると きはそれらのR¹ は同じでも異なってもよい。

【0022】Xにおける加水分解性基としては、たとえ ばハロゲン原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、アル ケニルオキシ基、カルバモイル基、アミノ基、アミノオ キシ基、ケトキシメート基などが挙げられる。

【0023】とれらのうち炭素原子を有する加水分解性 基の炭素数は6以下が好ましく、4以下が特に好まし い。好ましいXとしては炭素数4以下のアルコキシ基や アルケニルオキシ基、特にメトキシ基、エトキシ基、ブ ロポキシ基またはプロペニルオキシ基が例示できる。ま

【0024】aは1、2または3である。重合体1分子 中の加水分解性ケイ素基の数は1~8が好ましく、2~ 6が特に好ましい。

【0025】原料ポリオキシアルキレン重合体へ加水分 解性ケイ素基を導入する方法は特には限定されないが、 たとえば以下の(イ)~(ニ)の方法で導入できる。 【0026】(イ)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端に、オレフィン基を導入した後、式 (3) で表されるヒドロシリル化合物を反応させる方

 $HSiX_{\bullet}R^{1}_{\bullet-\bullet}\cdots(3)$

(式(3)中、R¹、X、aは前記に同じ。)

【0027】オレフィン基を導入する方法としては、不 飽和基および官能基を有する化合物を、水酸基を有する ポリオキシアルキレン重合体の末端水酸基に反応させ て、エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合または カーボネート結合などにより結合させる方法が挙げられ る。アルキレンオキシドを重合する際に、アリルグリシ ジルエーテルなどのオレフィン基含有エポキシ化合物を 添加して共重合させることにより原料ポリオキシアルキ レン重合体の側鎖にオレフィン基を導入する方法も使用 できる。

【0028】また、ヒドロシリル化合物を反応させる際 には、白金系触媒、ロジウム系触媒、コバルト系触媒、 パラシウム系触媒、ニッケル系触媒などの触媒を使用で きる。塩化白金酸、白金金属、塩化白金、白金オレフィ ン錯体などの白金系触媒が好ましい。また、ヒドロシリ ル化合物を反応させる反応は、30~150℃、好まし 40 くは60~120℃の温度で数時間行うことが好まし

【0029】(ロ)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端に式(4)で表される化合物を反応させ る方法。

 R^{1}_{3-4} - S i X_{4} - R^{2} NCO \cdots (4)

(式(4)中、R¹、X、aは前記に同じ。R² は炭素 数1~17の2価炭化水素基。)

上記反応の際には、公知のウレタン化触媒を用いてもよ い。また上記反応は20~200℃、好ましくは50~ 50 150 Cの温度で数時間行うことが好ましい。

法。

【0030】(ハ)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端にトリレンジイソシアネートなどのポリ イソシアネート化合物を反応させてイソシアネート基末 端とした後、該イソシアネート基に式(5)で表される ケイ素化合物のW基を反応させる方法。

 R^1_{J-1} - S i X₁ - R^2 W · · · (5)

(式(5)中、R'、R'、X、aは前記に同じ。Wは 水酸基、カルボキシル基、メルカプト基およびアミノ基 (1級または2級)から選ばれる活性水素含有基。)

【0031】(二) 水酸基を有するポリオキシアルキレ 10 ン重合体の末端にオレフィン基を導入した後、そのオレ フィン基と、₩がメルカプト基である式(5)で表され るケイ素化合物のメルカプト基を反応させる方法。

【0032】 ₩がメルカプト基である式(5)で表され るケイ素化合物としては、3-メルカプトプロピルトリ メトキシシラン、3-メルカプトプロピルメチルジメト キシシラン、3-メルカプトプロピルジメチルメトキシ シラン、3-メルカプトプロピルトリエトキシシラン、 などが挙げられる。

【0033】上記反応の際には、ラジカル発生剤などの 20 重合開始剤を用いてもよく、場合によっては重合開始剤 を用いることなく放射線や熱によって反応させてもよ い。重合開始剤としては、たとえばパーオキシド系、ア ゾ系、またはレドックス系の重合開始剤や金属化合物触 媒などが挙げられる。重合開始剤としては具体的には、 2, 2'-アゾビスイソブチロニトリル、2, 2'-ア ゾビス-2-メチルプチロニトリル、ベンゾイルパーオ キシド、t-アルキルパーオキシエステル、アセチルパ ーオキシド、ジイソプロピルパーオキシカーボネートな どが挙げられる。また上記反応は20~200℃、好ま 30 しくは50~150℃で数時間~数十時間行うことが好

【0034】(主鎖がポリオキシアルキレン重合体以外 である場合)重合体(A)の主鎖が、ポリエステル、ポ リカーボネートの場合、それぞれ水酸基末端のポリエス テル、水酸基末端のポリカーボネートを原料として、ポ リオキシアルキレン重合体(B)と同様の製法で製造で きる。

【0035】主鎖がポリオレフィンの場合、ポリブタジ エンポリオールや水添ポリブタジエンポリオールなどの 40 水酸基末端のポリオレフィンを原料としてポリオキシア ルキレン重合体(B)と同様の製法で製造できる。ま た、1、4-ピス(1-クロロ-1-メチルエチル)ベ ンゼンを開始剤とし三塩化ホウ素を触媒としイソブチレ ンを重合させた後、脱塩化水素反応させて製造した、末 端にイソプロペニル基を有するイソブチレン系重合体を 原料として、ポリオキシアルキレン重合体(B)と同様 の製法で製造できる。

【0036】(式(1)中のaが3である加水分解性ケ

が「式(1)中のaが3である加水分解性ケイ索基」 (以下、「加水分解性ケイ素基(E)」という)を有す る重合体であることを要する。

【0037】「加水分解性ケイ素基(E)」としては、 式(1)中のXが炭素数4以下のアルコキシ基である 基、すなわち、炭素数4以下のアルコキシ基を有するト リアルコキシシリル基が特に好ましい。トリアルコキシ シリル基を有する重合体は非常に反応性が高く、特に初 期の硬化速度が非常に速い。

【0038】通常、式(1)で表される加水分解性ケイ 素基における加水分解反応においては、水との反応によ りシラノール基を発生し(-SiX+H,O→-SiO H+HXで表されるシラノール基発生反応)、さらに生 じたシラノール基どうしが縮合、またはシラノール基と 加水分解性ケイ素基を縮合してシロキサン結合を生じる 反応 (縮合反応) によって進むと考えられている。 いっ たんシラノール基が発生した後は、縮合反応は順調に進 むと考えられる。トリアルコキシシリル基は、アルキル ジアルコキシシリル基またはジアルキルアルコキシシリ ル基と比較して、シラノール基発生反応の初期における 反応速度がきわめて速い。したがって、本発明の硬化性 組成物は、短時間で充分な強度特性を発現し、特に接着 性発現に至るまでの時間が短いという効果を有すると考 えられる。

【0039】またトリアルコキシシリル基のうち、炭素 数が小さいアルコキシ基を有するトリアルコキシシリル 基の方が、炭素数の大きいアルコキシ基を有するトリア ルコキシシリル基よりもシラノール基発生反応の初期に おける反応速度が速いため好ましく、トリメトキシシリ ル基、トリエトキシシリル基がより好ましく、トリメト キシシリル基がシラノール基発生反応の初期における反 応速度がきわめて速いため最も好ましい。したがって、 「加水分解性ケイ素基(E)」としてはトリメトキシシ リル基であることが最も好ましい。また、重合体 (A) 中の、式(1)で表される加水分解性ケイ素基中におけ る加水分解性ケイ素基(E)の割合は、用途、必要とす る特性などに応じて変えうる。

【0040】重合体(A)が、該加水分解性ケイ素基と して加水分解性ケイ素基(E)のみを有する重合体であ る場合、すなわち、重合体(A)における式(1)で表 される加水分解性ケイ素基のほぼ100%(すなわち8 0~100%) が加水分解性ケイ素基(E) である場合 には、硬化速度が大きいという効果があり、接着性発現 に至る硬化性が特に優れた室温硬化性組成物が得られ る。この場合、式(1)で表される加水分解性ケイ素基 (E)の90~100%、特に95~100%が、加水 分解性ケイ素基(E)であることが好ましい。

【0041】また、式(1)中のaが1または2である 加水分解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(E)が混在 イ紫基)本発明における重合体 (A) は一部または全部 50 している場合には、良好な伸び特性と速硬化性を両立し

うる室温硬化性組成物が得られる。

[0042] Cの場合、重合体(A) における、式 (1) で表される全加水分解性ケイ素基中の加水分解性 ケィ素基 (E) の割合が5~80%であることが好まし い。との割合を任意に変えることにより要求に応じた特 性を自由に制御できる。すなわち加水分解性ケイ素基

(E)の割合が5~50%のときは、硬化性を向上させ るとともにシーラントなどで必要とされる良好な伸び特 性や柔軟性を提供できる。また加水分解性ケイ素基

(E) の割合が50~80%のときは、弾性接着剤など 10 に必要とされる伸び特性を充分に確保できかつ飛躍的に 硬化性を改善できる。

[0043] また、式(1) で表される加水分解性ケイ 素基中において加水分解性ケイ素基(E)以外の加水分 解性ケイ素基は式(1)中のaが2の加水分解性ケイ素 基であることが特に好ましい。炭素数4以下のアルコキ シ基を有するジアルコキシアルキルシリル基であること が特に好ましい。シメトキシメチルシリル基が最も好ま

解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(E)が混在した、 重合体(A)を得る方法には、たとえば、下記の方法 (ホ)、(へ)があり、(ホ)、(へ)の方法を併用し

(ホ) 重合体(A) として、式(1) 中のaが1または 2である加水分解性ケイ素基および加水分解性ケイ素基 (E)を併有する重合体を使用する。

(へ) 重合体(A) として、式(1) 中のaが1または 2である加水分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキ レン重合体(B) および加水分解性ケイ素基(E)を有 30 する重合体(A)の両方を使用する。

【0045】本発明における重合体(A)の分子量は、 その使用される用途に応じて適当な値を選択できるが、 重合体(A)の分子量は8000~50000であるこ とが好ましい。

【0046】柔軟性が重視されるシーラントなどの用途 には、分子量8000~5000の重合体が好まし い。分子量は、8000~25000であることが特に 好ましく、12000~20000であることが最も好 ましい。また強度が要求される接着剤などの用途には、 分子量8000~3000の重合体が好ましい。80 00より低い場合は硬化物が脆いものとなり30000 を超える場合は高粘度のため作業性が著しく悪くなる。 分子量は8000~2000であることがより好まし く、12000~20000であることが特に好まし

【0047】(重合性不飽和基含有単量体(C)を重合 して得られる重合体(D))重合体(A)を必須成分と する、室温硬化性組成物は硬化性に優れる。本発明にお いては、重合体(A)のうち、ポリオキシアルキレン重 50 チレンを用いた場合には、さらに優れた接着性や機械物

合体(B)を使用する場合は、ポリオキシアルキレン重 合体(B)が、さらに重合性不飽和基含有単量体(C) を重合して得られる重合体(D)を含有することが好ま しい。重合体(D)を含有することにより、硬化反応の 初期段階における接着性付与の効果、すなわち、接着強 度を発現するまでの時間がきわめて短くなる効果が得ら れる。

[0048] 重合性不飽和基含有単量体(C)の代表的 なものとしては、たとえば下記式(6)で示される化合 物が挙げられるが、これらに限定されない。

 $CRR^{3} = CR^{3}R^{4} \cdot \cdot \cdot (6)$

(式中、R、R'、R'、R' はそれぞれ独立に、水素 原子、ハロゲン原子または1価の有機基である。) 【0049】R、R'における有機基としては炭素数1 ~10の1価の置換または非置換の炭化水素基であると とが好ましい。R、R'はそれぞれ水素原子であること がより好ましい。R'、R'における有機基は炭素数1 ~10の1価の置換または非置換の炭化水素基、アルコ キシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、シ [0044]式(1)中のaが1または2である加水分 20 アノ基、シアノ基含有基、アルケニル基、アシルオキシ 基、カルバモイル基、ピリジル基、グリシジルオキシ基 またはグリシジルオキシカルボニル基であることが好ま しい。R'は水素原子、ハロゲン原子または炭素数1~ 10の1価の置換または非置換の炭化水素基であること が特に好ましい。

> 【0050】重合性不飽和基含有単量体(C)の具体例 としては、スチレン、α-メチルスチレン、クロロスチ レンなどのスチレン系単量体; アクリル酸、メタクリル 酸、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリル 酸エチル、メタクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、メ タクリル酸ブチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、メ タクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ベンジル、 メタクリル酸ベンジルなどのアクリル酸、メタクリル酸 またはそのエステル、アクリルアミド、メタクリルアミ ドなどのアクリル系単量体;アクリロニトリル、2,4 - ジシアノブテン- 1 などのシアノ基含有単量体;酢酸 ビニル、プロピオン酸ビニルなどのビニルエステル系単 量体;ブタジェン、イソプレン、クロロプレンなどのジ エン系単量体; ビニルグリシジルエーテル、アリルグリ シジルエーテル、メタリルグリシジルエーテル、グリシ ジルアクリレート、グリシジルメタクリレートなどのグ リシジル基含有単量体;およびこれら以外のオレフィ ン、不飽和エステル類、ハロゲン化オレフィン、ビニル エーテルなどが挙げられる。

> 【0051】重合性不飽和基含有単量体(C)は1種の みを使用してもよく2種以上を併用してもよい。シアノ 基含有単量体、グリシジル基含有単量体またはスチレン 系単量体を用いた場合、特にアクリロニトリル、グリシ ジルアクリレート、グリシジルメタクリレートまたはス

性を発現しうるので好ましい。また、特に硬化後にゴム 弾性を要する場合には、アクリル酸エステルを用いるの が好ましい。

11

【0052】重合性不飽和基含有単量体(C)として式 (1)で表される加水分解性ケイ索基を有する重合性単 **量体を使用できる。このような加水分解性ケイ素基を有** する重合性単量体としては特に下記式(7)で表される 化合物が好ましい。

 $R^7 - S i Y_b R^6_{1-b} \cdot \cdot \cdot (7)$

(式(7)中、R⁷は重合性不飽和基を有する1価の有 10 機基であり、R°は炭素数1~20の置換または非置換 の1価の有機基であり、Yは水酸基または加水分解性基 であり、bは1、2または3である。ただし、R°が複 数個存在するときはそれらのR°は同じでも異なっても よく、Yが複数個存在するときはそれらのYは同じでも 異なってもよい。)

【0053】加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体 としては、加水分解性ケイ素基を有するビニル単量体、 加水分解性ケイ素基を有するアクリル単量体などが挙げ られる。具体的には下記のものが挙げられ、3-アクリ 20 ロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-メタク リロイルオキシプロピルトリメトキシシランが特に好ま しい。

【0054】ビニルメチルジメトキシシラン、ビニルメ チルジエトキシシラン、ビニルメチルジクロロシラン、 ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラ ン、ピニルトリクロロシラン、トリス(2 – メトキシエ トキシ) ビニルシランなどのビニルシラン類、3-アク リロイルオキシプロビルメチルジメトキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロピルメチルジメトキシシラ ン、3-アクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラ ン、3-アクリロイルオキシプロピルトリエトキシシラ ン、3-メタクリロイルオキシブロピルトリメトキシシ ラン、3-メタクリロイルオキシプロピルトリエトキシ シランなどのアクリロイルオキシシラン類、メタクリロ イルオキシシラン類など。

【0055】これらの他にも、たとえばケイ素原子を2 ~30個有するポリシロキサン化合物であって炭素-炭 素2重結合および加水分解性基と結合したケイ素原子を 併有する化合物も加水分解性ケイ素基を有する重合性単 40 **量体として使用できる。**

【0056】上記の加水分解性ケイ素基を有する重合性 単量体は1種のみを使用してもよく、2種以上を併用し てもよい。加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体を 用いる場合、この単量体は重合性不飽和基含有単量体

(C) 100重量部中、0.01~20重量部用いるの が好ましい。

【0057】重合性不飽和基含有単量体(C)の一部ま たは全部は、重合性不飽和基を有し、かつ、グリシジル 基を有する単量体であることが好ましい。

【0058】(重合体組成物)ポリオキシアルキレン重 合体(B)が、さらに重合体(D)を含有する場合、ポ リオキシアルキレン重合体(B)と重合体(D)とから なる重合体組成物は、以下に示す(ト)~(ル)の方法 で製造できる。

【0059】(ト)ポリオキシアルキレン重合体(B) とあらかじめ重合性不飽和基含有単量体(C)を重合し て得られる重合体(D)を混合する方法。

(チ)ポリオキシアルキレン重合体(B)中において重 合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行う方法。

(リ) 不飽和基を含有するポリオキシアルキレン重合体 (F)中において重合性不飽和基含有単量体(C)の重 合を行った後、重合体(F)中の残存する不飽和基を式 (1)で表される加水分解性ケイ素基に変換する方法。 変換方法は不飽和基に式(3)で表されるヒドロシリル 化合物を反応させる方法が好ましい。

(ヌ)ポリオキシアルキレン重合体 (B) の前駆体中に おいて重合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行った 後、前駆体をポリオキシアルキレン重合体(B) に変換 する方法。

(ル)溶剤または希釈剤の存在下で重合性不飽和基含有 単量体(C)の重合を行った後、ポリオキシアルキレン 重合体(B)と混合し、必要に応じて次いで溶剤または 希釈剤を留去する方法。

【0060】溶剤は、重合性不飽和基含有単量体 (C) の種類に応じて適宜選択しうる。希釈剤としては不飽和 基含有ポリオキシアルキレン重合体(F)が好ましい。 重合の際、溶剤または希釈剤中に不飽和基を含有するポ 30 リオキシアルキレン重合体 (F) を存在させることもで きる。

【0061】重合性不飽和基含有単量体(C)重合の際 には、ラジカル発生剤などの重合開始剤を用いてもよ く、場合によっては重合開始剤を用いることなく放射線 や熱によって重合させてもよい。重合開始剤、重合温 度、重合時間などについては、前記(ニ)で述べたのと 同様である。

【0062】本発明において重合体(D)を用いる場合 は、重量比でポリオキシアルキレン重合体(B)/重合 体(D)が100/1~1/300となる範囲で使用さ れることが好ましい。100/1~1/100、さらに 100/1~1/10の範囲で使用されるのが、作業性 などの点で特に好ましい。

【0063】重合体(D)は、ポリオキシアルキレン重 合体(B)中に、微粒子状に均一に分散していてもまた 均一に溶解していてもよい。組成物の粘度や作業性を考 慮した場合には微粒子状に均一に分散していることが好 ましい。

【0064】本発明では重合体(A)を硬化させるため 基および/または式(1)で表される加水分解性ケイ素 50 に硬化触媒(K)が必須である。硬化触媒(K)を使用

しない場合、加水分解性ケイ素基の架橋反応の反応速度 が充分でない。

【0065】硬化触媒の使用量としては、重合体(A) 100重量部に対し、0.001~10重量部の範囲で使用するのが好ましく、0.01~5重量部使用するのが特に好ましい。硬化触媒(K)としては下記の化合物が挙げられる。アルキルチタン酸塩、有機ケイ素チタン酸塩、およびジブチルスズジラウレートなどのような各種金属のカルボン酸の塩、アセチルアセトナート錯体、アセト酢酸エステレート錯体、各種の酸および塩基物質。

【0066】具体的には、スズビス(2-エチルヘキサノエート)、鉛ビス(2-エチルヘキサノエート)、ジアルキルスズジカルボン酸塩、ジブチルスズオキシドとフタル酸ジ(2-エチルヘキシル)の反応物、および、ジブチルスズビスアセチルアセトナートなどの金属塩、有機アミン、ジブチルアミン-2-エチルヘキサノエートなどのようなアミン塩、などが挙げられる。これらの触媒は単独でまたは併用して使用できる。

【0067】本発明における高分子可塑剤(L)として 20 は、分子量1000以上であって、かつ式(1)で表される加水分解性ケイ紫基を有しない有機重合体であることが好ましい。有機重合体はポリオキシアルキレン、ポリエステル、ポリーαーメチルスチレン、ポリスチレン、ポリブタジエン、アルキド樹脂、ポリクロロプレン、ポリイソプレン、ポリブテン、水添ポリブテン、エポキシ化ポリブタジエンおよびブタジエンーアクリロニトリル共重合体から選ばれる1種以上が好ましい。分子量は1000~3000が好ましい。

[0068] 高分子可塑剤(L) は重合体(A) との相 30 溶性が良いものが好ましい。特に、重合体(A) が本質 的にポリオキシアルキレン重合体である場合は高分子可 塑剤(L) が環状エーテルを重合させて得られる分子量 1000~3000のポリオキシアルキレンであって、かつ加水分解性ケイ素基を有しない重合体が好ましい。

【0069】このようなポリオキシアルキレンは、重合体(A)と同様な方法で製造されることが好ましい。低分子量の不純物含有量が少ないほうが発明の効果が大きく、複合金属シアン化物錯体などの触媒を用いて製造されたポリオキシアルキレンがより好ましい。また、水酸基含有ポリオキシアルキレンでもよく、その水酸基を他の有機基に変換して得られる重合体でもよい。水酸基含有ポリオキシアルキレンの場合、末端水酸基の80%以上を他の活性水素を含まない有機基に変換してなる重合体が特に好ましい。一般的には高分子可塑剤(L)の1gあたりの活性水素含有基量は0.3ミリモル以下が好ましい。活性水素の含有量が多くなると、加水分解性ケイ素基を有する有機重合体と混合した配合物の硬化性が経時的に変化したり、またいわゆる一液配合といわれる

硬化触媒と硬化性重合体が共存した形態の配合では、経 時的に粘度が上昇してしまうなどの不具合が生じる場合 がある。

14

【0070】水酸基含有ポリオキシアルキレンに関しては、具体的には末端水酸基をエーテル結合、エステル結合、ウレタン結合などの結合を介して、アルキル基、アルケニル基などの炭化水素基で封止した重合体に変換したものが特に好ましい。最も好ましくはエーテル結合を介してアリル基で封止した重合体である。

【0071】25℃での粘度が8ポアズ以上の可塑剤 (M)としては、分子量1000以上の高分子可塑剤 (L)であって、かつ、25℃での粘度が8ポアズ以上の化合物を使用できる。それ以外の化合物としては芳香環を有する化合物が好ましく使用できる。具体的にはビス(α-メチルベンジル)キシレンや1-キシリル-1-(3-α-メチルベンジルフェニル)エタンなどのトリアリールジエタン、1-フェニル-1-キシリルエタン、それらの異性体混合物が挙げられる。

【0072】高分子可塑剤(L)および/または25℃での粘度が8ボアズ以上の可塑剤(M)の使用量は合計量で、重合体(A)または重合体(A)と重合体(B)100重量部に対して1~200重量部が好ましい。【0073】本発明において、組成物の相溶性を制御するなどの目的のために、少量であれば高分子可塑剤(L)以外の可塑剤も併用できる。そのような可塑剤としては、公知の可塑剤が使用できる。可塑剤の使用量は使用する高分子可塑剤(L)と25℃での粘度が8ボアズ以上の可塑剤(M)の合計に対して同重量以下が好ましく、特に50重量%以下が好ましい。使用しないことがもっとも好ましい。併用する可塑剤の具体例としては以下のものが挙げられる。

【0074】フタル酸ジ(2-エチルヘキシル)(以下、DOP)、フタル酸ジブチル、フタル酸ブチルベンジルなどのフタル酸エステル類;アジビン酸ジオクチル、コハク酸ジイソデシル、セバシン酸ジブチル、オレイン酸ブチルなどの脂肪族カルボン酸エステル;ベンタエリスリトールエステルなどのアルコールエステル類;リン酸トリオクチル、リン酸トリクレジルなどのリン酸エステル類;エポキシ化大豆油、4.5-エポキシヘキサヒドロフタル酸ジオクチル、エポキシステアリン酸ベンジルなどのエポキシ可塑剤、塩素化パラフィン。

【0075】(室温硬化性組成物)本発明の室温硬化性組成物は、下記の添加剤を含むとも可能である。以下、添加剤について説明する。

[0076] (充填剤) 充填剤としては公知の充填剤が使用できる。充填剤の使用量は重合体(A) または重合体(A) と重合体(B) の合計100重量部に対して0.001~1000重量部、特に50~250重量部が好ましい。充填剤の具体例としては以下のものが挙げられる。これらの充填剤は単独で用いてもよく、2種以

上併用してもよい。

【0077】表面を脂肪酸または樹脂酸系有機物で表面 処理した炭酸カルシウム、該炭酸カルシウムをさらに微 粉末化した平均粒径1μm以下の膠質炭酸カルシウム、 沈降法により製造した平均粒径1~3μmの軽質炭酸カ ルシウム、平均粒径1~20μmの重質炭酸カルシウム などの炭酸カルシウム類、フュームドシリカ、沈降性シ リカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸およびカーボンブラッ ク、炭酸マグネシウム、ケイソウ土、焼成クレー、クレ ー、タルク、酸化チタン、ベントナイト、有機ベントナ 10 イト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜鉛華、シラスバル ーン、ガラスバルーン、木粉、パルプ、木綿チップ、マ イカ、くるみ穀粉、もみ穀粉、グラファイト、アルミニ ウム微粉末、フリント粉末などの粉体状充填剤。石綿、 ガラス繊維、ガラスフィラメント、炭素繊維、ケブラー 繊維、ポリエチレンファイバーなどの繊維状充填剤。

【0078】(接着性付与剤)さらに接着性を改良する 目的で接着性付与剤が用いられる。これらの接着性付与 剤としては (メタ) アクリロイルオキシ基含有シラン 類、アミノ基含有シラン類、メルカプト基含有シラン 類、エポキシ基含有シラン類、カルボキシル基含有シラ ン類などのシランカップリング剤が挙げられる。

【0079】(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン 類としては、3-メタクリロイルオキシプロピルトリメ トキシシラン、3-アクリロイルオキシプロピルトリメ トキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロピルメチ ルジメトキシシランなどが挙げられる。

【0080】アミノ基含有シラン類としては、3-アミ ノプロピルトリメトキシシラン、3-アミノプロビルト リエトキシシラン、3-アミノプロピルメチルジメトキ シシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロ ピルトリメトキシシラン、N-(2-アミノエチル)--アミノエチル) -3-アミノプロピルトリエトキシシ ラン、3-ウレイドプロピルトリエトキシシラン、N-(N-ビニルベンジル-2-アミノエチル)-3-アミ ノプロピルトリメトキシシラン、3-アニリノプロピル トリメトキシシランなどが挙げられる。

【0081】メルカプト基含有シラン類としては、3-メルカプトプロピルトリメトキシシラン、3-メルカプ 40 トプロピルトリエトキシシラン、3-メルカプトプロピ ルメチルジメトキシシラン、3-メルカプトプロピルメ チルジェトキシシランなどが挙げられる。

【0082】エポキシ基含有シラン類としては、3-グ リシジルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-グリ シジルオキシプロピルメチルジメトキシシラン、3-グ リシジルオキシプロピルトリエトキシシランなどが挙げ られる。

【0083】カルボキシル基含有シラン類としては、2

シエチルフェニルピス (2-メトキシエトキシ) シラ ン、N-(N-カルボキシルメチル-2-アミノエチ ル) -3-アミノプロピルトリメトキシシランなどが挙 げられる.

16

【0084】また2種以上のシランカップリング剤を反 応させて得られる反応物を用いてもよい。反応物の例と してはアミノ基含有シラン類とエポキシ基含有シラン類 との反応物、アミノ基含有シラン類と(メタ)アクリロ イルオキシ基含有シラン類との反応物、エポキシ基含有 シラン類とメルカプト基含有シラン類の反応物、メルカ ブト基含有シラン類どうしの反応物などが挙げられる。 とれらの反応物は該シランカップリング剤を混合し室温 ~150℃の温度範囲で1~8時間撹拌することによっ て容易に得られる。

【0085】上記の化合物は単独で使用してもよく、2 種類以上併用してもよい。シランカップリング剤の使用 量は重合体(A)、または重合体(A)と重合体(B) の合計100重量部に対して0~30重量部が好まし

【0086】接着性付与剤として、エポキシ樹脂を添加 してもよい。また必要に応じてさらにエポキシ樹脂硬化 剤を併用してもよい。本発明の組成物に添加しうるエポ キシ樹脂としては、一般のエポキシ樹脂が挙げられる。 具体的には以下のものが例示できる。使用量は重合体 (A)、または重合体(A)と重合体(B)の合計10 0重量部に対して0~100重量部が好ましい。

【0087】ビスフェノールA-ジグリシジルエーテル 型エポキシ樹脂、ピスフェノールF-ジグリシジルエー テル型エポキシ樹脂、テトラブロモビスフェノールA-グリシジルエーテル型エポキシ樹脂などの難燃型エポキ シ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、水添ビスフェノー ルA型エポキシ樹脂、ビスフェノールA-プロピレンオ キシド付加物のグリシジルエーテル型エポキシ樹脂、4 - グリシシルオキシ安息香酸グリシジル、フタル酸ジグ リシジル、テトラヒドロフタル酸ジグリシジル、ヘキサ ヒドロフタル酸ジグリシジルなどのジグリシジルエステ ル系エポキシ樹脂、血-アミノフェノール系エポキシ樹 脂、ジアミノジフェニルメタン系エポキシ樹脂、ウレタ ン変性エポキシ樹脂、各種脂環式エポキシ樹脂、N.N ージグリシジルアニリン、N, N-ジグリシジル-o-トルイジン、トリグリシジルイソシアヌレート、ポリア ルキレングリコールジグリシジルエーテル、グリセリン などの多価アルコールのグリシジルエーテル、ヒダント イン型エポキシ樹脂、石油樹脂などの不飽和重合体のエ ポキシ化物などの一般に使用されているエポキシ樹脂や エポキシ基を含有するビニル系重合体など。

【0088】また本発明の組成物に上記エポキシ樹脂の 硬化剤(または硬化触媒)を併用してもよい。このよう な硬化剤としては一般に用いられるエポキシ樹脂用硬化 -カルボキシエチルトリエトキシシラン、2-カルボキ 50 剤が挙げられる。具体的には以下のものが例示できる。

使用量はエポキシ樹脂に対して0.1~300重量部が 好ましい。

【0089】トリエチレンテトラミン、テトラエチレン ベンタミン、ジエチルアミノプロピルアミン、N-アミ ノエチルピペラジン、m-キシリレンジアミン、m-フ ェニレンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、ジアミ ノジフェニルスルホン、イソホロンジアミン、2,4, 6-トリス(ジメチルアミノメチル)フェノールなどの アミン類またはそれらの塩類、またはケチミン化合物な どのブロックドアミン類、ポリアミド樹脂、イミダゾー 10 ル類、ジシアンジアミド類、三フッ化ホウ素錯化合物 類、無水フタル酸、ヘキサヒドロフタル酸無水物、テト ラヒドロフタル酸無水物、ドデセニルコハク酸無水物、 ピロメリット酸無水物などのカルボン酸無水物、フェノ キシ樹脂、カルボン酸類、アルコール類、エポキシ基と 反応しうる基を平均して分子内に少なくとも1個有する ポリアルキレンオキシド系重合体(末端アミノ化ポリオ キシブロピレングリコール、末端カルボキシル化ポリオ キシプロピレングリコールなど)、末端が水酸基、カル ボキシル基、アミノ基などで修飾されたポリブタジエ ン、水添ポリブタジエン、アクリロニトリルーブタジエ ン共重合体、アクリル系重合体などの液状末端官能基含 有重合体など。

【0090】(溶剤)また本発明の組成物を硬化性組成 物として用いる場合、粘度の調整、組成物の保存安定性 向上を目的として、溶剤を添加することもできる。溶剤 の使用量は重合体(A)、または重合体(A)と重合体 (B) の合計 100 重量部に対して0.001~500 重量部が好ましい。

【0091】溶剤としては脂肪族炭化水素類、芳香族炭 30 化水素類、ハロゲン化炭化水素類、アルコール類、ケト ン類、エステル類、エーテル類、エステルアルコール 類、ケトンアルコール類、エーテルアルコール類、ケト ンエーテル類、ケトンエステル類、エステルエーテル類 を使用できる。アルコール類は、本発明の組成物を長期 に保存する場合、保存安定性が向上するので好ましい。 アルコール類としては、炭素数1~10のアルキルアル コールが好ましく、メタノール、エタノール、イソプロ パノール、イソペンチルアルコール、ヘキシルアルコー ルなどが特に好ましい。

【0092】(脱水剤)また本発明の硬化性組成物の貯 蔵安定性をさらに改良するために、硬化性や柔軟性に悪 影響を及ぼさない範囲で少量の脱水剤を添加できる。脱 水剤の使用量は重合体(A)、または重合体(A)と重 合体(B)の合計100重量部に対して0.001~3 0 重量部が好ましい。

【0093】具体的には、オルトギ酸メチル、オルトギ 酸エチルなどのオルトギ酸アルキル、オルト酢酸メチ ル、オルト酢酸エチルなどのオルト酢酸アルキル、メチ

トラメトキシシラン、テトラエトキシシランなどの加水 分解性有機シリコン化合物、加水分解性有機チタン化合 物などを使用しうる。ビニルトリメトキシシラン、テト ラエトキシシランがコスト、効果の点から特に好まし

【0094】(チキソ性付与剤)また垂れ性の改善のた めチキソ性付与剤を使用してもよい。このようなチキソ 性付与剤としては水添ひまし油、脂肪酸アミドなどが用 いられる。

【0.095】(老化防止剤)また、老化防止剤として は、一般に用いられている酸化防止剤、紫外線吸収剤、 光安定剤が適宜用いられる。ヒンダードアミン系、ベン ゾトリアゾール系、ベンゾフェノン系、ベンゾエート 系、シアノアクリレート系、アクリレート系、ヒンダー ドフェノール系、リン系、硫黄系の各化合物を適宜使用

【0096】(その他)また塗料の密着性や表面タック を長期にわたり改善する目的で、空気酸化硬化性化合物 や光硬化性化合物を添加できる。空気酸化硬化性化合物 の使用量は重合体(A)、または重合体(A)と重合体 (B) の合計100重量部に対して0.001~50重 量部、光硬化性化合物の使用量は重合体(A)または重 合体(A)と重合体(B)の合計100重量部に対して 0.001~50重量部が好ましい。

[0097] とのような空気酸化硬化性化合物としては 桐油、アマニ油などに代表される乾性油や、該化合物を 変性して得られる各種アルキッド樹脂、乾性油により変 性されたアクリル系重合体、シリコーン樹脂、ポリブタ ジェン、炭素数5~8のジェンの重合体や共重合体など のジェン系重合体、さらには該重合体や共重合体の各種 変性物(マレイン化変性、ボイル油変性など)などが挙 げられる。光硬化性化合物としては、多官能アクリレー ト類が通常用いられる。その他、顔料には酸化鉄、酸化 クロム、酸化チタンなどの無機顔料およびフタロシアニ ンブルー、フタロシアニングリーンなどの有機顔料が挙

【0098】本発明の室温硬化性組成物は、シーラン ト、防水材、接着剤、コーティング剤などに使用でき、 特に硬化物自体の充分な凝集力と被着体への動的追従性 が要求される用途に好適である。

[0099]

【実施例】製造例6~29で製造した重合体 (P1~P 23)を用いて、硬化物を作製した実施例および比較例 を以下に示す。なお、部とは重量部を示す。製造例1~ 13において、水酸基価換算分子量とは、原料である水 酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の水酸基価か ら換算した分子量を示す。M. /M。はゲルパーミエー ションクロマトグラフにより溶媒としてテトラヒドロフ ランを用いて測定した値である。検量線はポリオキシア ルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、テ 50 ルキレンポリオールを用いて作成した。製造例20~2

9においては、分子量はゲルバーミエーションクロマト グラフにより溶媒としてテトラヒドロフランを用いて測 定した。検量線はポリスチレンを用いて作成した。

【0100】(製造例1)「可塑剤製造例」
グリセリンを開始剤として、亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて、水酸基価換算分子量10000、かつM。/
M。=1.3のボリオキシプロピレントリオールを得た。とれにナトリウムメトキシドの溶液を添加し、加熱減圧下メタノールを留去してボリオキシプロピレントリ 10オールの末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換した。次に投化アルリを原立させた。大原ウの物化スリリ

た。これにナトリウムメトキシドの溶液を添加し、加熱 減圧下メタノールを留去してポリオキシプロピレントリ オールの末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換し た。次に塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリル を除去し、精製して、アリル基末端ポリオキシプロピレ ン(可塑剤L1)を得た。残存する水酸基を水酸基価の 測定法で分析したところ0.01ミリモル/gであっ た。

【0101】(製造例2)「可塑剤製造例」ジプロピレングリコールを開始剤として、亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて、水酸基価換算分子量10000、かつM。/M。=1.3のポリオキシプロピレンジオールを得た。これを精製した(可塑剤L2)。水酸基量を水酸基価の測定法で分析したところ0.2ミリモル/gであった。

【0102】(製造例3)「可塑剤製造例」
ブタノールを開始剤として、亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて、水酸基価換算分子量5000、かつM。/M。=1.3のポリオキシブロピレンモノオールを得た。
これを精製してた(可塑剤L3)。残存する水酸基を水 30酸基価の測定法で分析したところ0.2ミリモル/gであった。

【0103】(製造例4)「可塑剤製造例」 可塑剤L3の水酸基に対して0.95当量のイソシアネート基となる量のヘキサメチレンジイソシアネートを100℃で反応させて、残存イソシアネート基がなくなるまで反応させて(可塑剤L4)を得た。得られた混合物の残存水酸基を水酸基価の測定法で分析したところ0.01ミリモル/g以下であった。

【0104】(製造例5)「可塑剤製造例」
グリセリンを開始剤とし亜鉛へキサシアノコバルテートーグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させた。水酸基価換算分子量17000、かつM。/M。=1.3のポリオキシブロピレントリオールにナトリウムメトキシドのメタノール溶液を添加し、加熱減圧下メタノールを留去してポリオキシブロピレントリオールの末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換した。次に塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリルを除去し、精製して、アリル基末端ポリブロピレンオキシド(可塑剤1.5)を得た。発存する水酸基を水酸基価の利

定法で分析したところ0.01ミリモル/gであった。 【0105】(製造例6)「ポリマーの製造例」 グリセリンを開始剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテート - グライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応 させた。水酸基価換算分子量17000、かつM。/M a = 1. 30π ウムメトキシドのメタノール溶液を添加し、加熱減圧下 メタノールを留去してポリオキシプロピレントリオール の末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換した。次 に塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリルを除去 し、精製して、アリル基末端ポリプロピレンオキシドを 得た(これを重合体U1とする。)。残存する水酸基を 水酸基価の測定法で分析したところ0.01ミリモル/ gであった。重合体U1に対しヒドロシリル化合物であ るトリメトキシシランを白金触媒の存在下反応させ、末 端に平均2. 1個のトリメトキシシリル基を有する重合 体P1を得た。

20

【0106】(製造例7)「ポリマーの製造例」
プロピレングリコールを開始剤とし亜鉛へキサシアノコ
20 バルテートーグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸基価換算分子量17000、かつM。/M。=1.3のポリオキシブロピレンジオールを用い、製造例6と同様の方法で末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存する水酸基は、0.01ミリモル/g)。この反応物に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.4個のトリメトキシシリル基を有する重合体P2を得た。

【0107】(製造例8)「ポリマーの製造例」
0 ソルビトールを開始剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートーグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸基価換算分子量15000、かつM。/M。=1.3のポリオキシブロピレンヘキサオールを用い、製造例6と同様の方法で末端にアリル基を有するポリブロピレンオキシドを得た(残存する水酸基は、0.01ミリモル/g)。この反応物に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均4.2個のトリメトキシシリル基を有する重合体P3を得た。

10 【0108】(製造例9)「ポリマーの製造例」 製造例6で得られた重合体U1に対し、ヒドロシリル化 合物であるメチルジメトキシシランとトリメトキシシランとをモル比にして30対70の割合に混合した混合物 を白金触媒の存在下反応させ、末端に平均0.6個のメ チルジメトキシシリル基と平均1.4個のトリメトキシシリル基を併有する重合体P4を得た。

の末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換した。次 【0109】(製造例10)「ポリマーの製造例」 と塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリルを除去 製造例6で製造した重合体U1に対し、シリル化合物で し、精製して、アリル基末端ポリプロビレンオキシド ある3-メルカプトプロビルトリメトキシシランを、重 (可塑剤L5)を得た。残存する水酸基を水酸基価の測 50 合開始剤である2、2'-アゾビス-2-メチルブチロ ニトリルを用いて反応させ、末端に平均2. 1個のトリメトキシシリル基を有する重合体P5を得た。

【0110】(製造例11)「ポリマーの製造例」
グリセリンを開始剤として亜鉛へキサシアノコバルテート触媒を用いてプロビレンオキシドの重合を行い、水酸基価換算分子量17000、かつM。/M。=1.3のポリオキシプロビレントリオールを得た後、精製した。これにイソシアネートプロビルトリメトキシシランを加え、ウレタン化反応を行い末端をトリメトキシシリル基に変換して、末端に平均2.1個のトリメトキシシリル 10 基を有する分子量18000の重合体P6を得た。

【0111】(製造例12)「ポリマーの製造例」 製造例6で製造した重合体U1に対し、ヒドロシリル化 合物であるメチルジメトキシシランを白金触媒の存在下 反応させ、末端に平均2.1個のメチルジメトキシシリ ル基を有する重合体P7を得た。

【0112】(製造例13)「ポリマーの製造例」 製造例12においてヒドロシリル化合物としてメチルジ メトキシシランの代わりにメチルジエトキシシランを使 用する以外は製造例12と同様に行い、末端に平均2. 1個のメチルジエトキシシリル基を有する重合体P8を 得た。

【0113】(製造例14)「ポリマーの製造例」プロピレングリコールを開始剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートーグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸基価換算分子量7000、かつM。/M。=1.2のポリオキシプロピレンジオールを用い、製造例6と同様の方法で末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存する水酸基は、0.01ミリモル/g)。この反応物に対しヒド30ロシリル化合物であるメチルジメトキシシランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.4個のメチルジメトキシシリル基を有する重合体P9を得た。

【0114】(製造例15)「ポリマーの製造例」
プロピレングリコールを開始剤とし亜鉛へキサシアノコ
バルテートーグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキ
シドを反応させて得られた水酸基価換算分子量700
0、かつM。/M。=1.2のポリオキシプロピレンジ
オールを用い、製造例6と同様の方法で末端にアリル基
を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存する水酸 40
基は、0.01ミリモル/g)。この反応物に対しヒド
ロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の
存在下反応させ、末端に平均1.4個のトリメトキシシリル基を有する重合体P10を得た。

【0115】(製造例16)「ポリマーの製造例」 水酸化カリウム触媒を用いて得られた水酸基価換算分子 量3000のポリオキシブロビレンジオールにナトリウ ムメトキシドのメタノール溶液を添加し、加熱減圧下メ タノールを留去して末端水酸基をナトリウムアルコキシ ドに変換した。次にクロロブロモメタンと反応させて高 50

分子量化を行った後、続いて塩化アリルを反応させた。 未反応の塩化アリルを除去し、精製して、末端にアリルオキシ基を有するポリプロピレンオキシド(M. /M。 = 1. 9)を得た(残存する水酸基は、0.01ミリモル/g)。これにヒドロシリル化合物であるトリメトキ

シシランを白金触媒の存在下に反応させて末端に平均 1.4個のトリメトキシシリル基を有する分子量700 0の重合体P11を得た。

【0116】(製造例17)「ポリマーの製造例」 水酸化カリウム触媒を用いて得られた水酸基価換算分子 量6000の、(M./M。=1.9)のポリオキシプロピレンジオールを用い、製造例6と同様の方法で末端 にアリルオキシ基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存する水酸基は、0.01ミリモル/g)。これにヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金 触媒の存在下に反応させて、末端に平均1.4個のトリメトキシシリル基を有する重合体P12を得た。

[0117] (製造例18)「ポリマーの製造例」 製造例6で製造した重合体U1に対し、ヒドロシリル化 合物であるトリエトキシシランを白金触媒の存在下反応 させ、末端に平均2.1個のトリエトキシシリル基を有 する重合体P13を得た。

【0118】(実施例1~16および比較例1~5) 重合体P6~P13のうち、表1~3に示す重合体100部に対し、膠質炭酸カルシウム100部、重質炭酸カルシウム50部、表に示す可塑剤を50部、チキソ性付与剤3部、N~(2-アミノエチル)-3-アミノプロビルトリメトキシシラン2部、ベンゾトリアゾール系光安定剤1部、3級ヒンダードアミン系光安定剤1部、ヒンダードフェノール系酸化防止剤1部、脱水剤としてビニルトリメトキシシラン1部、および硬化触媒としてジブチルスズビスアセチルアセトナート2部を添加して、均一に混合し湿分を遮ることができるシーリング材用カートリッジに充填して、一液性硬化性組成物を得た。得られた一液性硬化性組成物について、以下の試験を行った。

【0119】なお実施例14はP1/P7=7/3(重量比)で混合したもの100部を重合体として用いた。 【0120】(試験)

硬化速度(針入度):直径4cmの円筒形のカップ中に4cmの厚みになるように硬化性組成物を流し込み、20℃で65%湿度の雰囲気下に6時間放置した。その後にJIS K2530に準拠した針入度計を用い、アスファルト用1.25gの針を使用して表面から深さ方向への硬化の様子をみた。すなわち鉛直方向上方から下方への5秒間の針の進入度(針入度、単位:cm)を測定した。針入度が大きい方が表面からの硬化が進んでいないことを表している。

[0121]硬化性の経時変化(配合直後と50℃30 日後のタックフリータイム):硬化性の経時変化を見る ために、配合直後とカートリッジを50℃に30日間保 存した後の組成物について、それぞれ20℃湿度65% の条件でタックフリータイムになる時間を測定した。単 位:時間。

【0122】塗膜の汚染性:上記組成物を室温で7日間 **養生し硬化体とした後、水性アクリルエマルジョン塗料** を塗布し70°Cで7日間乾燥させた。JIS Z890 1 に規定された汚染源粉体を振りかけ、余分な粉体を振 り落とした後、軽く水洗し室温乾燥後、試験体表面の塗 料汚染状態を目視観察した。〇:汚染源は水洗により除 10 去される、塗料汚染なし、△: 汚染源のうち水洗により 除去され部分あり、塗料汚染一部あり、×:汚染源は水 洗により除去されない、塗料汚染顕著、とした。

【0123】以上、結果を表1~3に示す。なお、表1 ~3 (表4~6も同じ)中の重合体末端基欄の「TM」 はトリメトキシシリル基、「DM」はメチルジメトキシ シリル基、「TE」はトリエトキシシリル基、「DE」 はメチルジエトキシシリル基を示す。また、表1~3 (表5~6も同じ)中の可塑剤水酸基量の単位はミリモ ル/gを示し、表3(表6も同じ)中可塑剤欄の「DO 20 P」はフタル酸ジ2-エチルヘキシルを、X1は分子量 約3000のポリオキシプロピレントリオールを、X2 は分子量約1000のポリオキシプロピレントリオール を示す。

【0124】(製造例19)「ポリマーの製造例」 特開平1-170681に記載された方法に基づき1. 4-ビス(1-クロロ-1-メチルエチル)ベンゼンを 開始剤として三塩化ホウ素を触媒としてイソブチレンを 重合させた後脱塩化水素して製造した両末端に約92% の割合でイソプロペニル基を有する分子量が約5000 30 のイソブチレン系重合体に塩化白金酸を触媒としてトリ クロロシランを90℃12時間で反応させ、さらにオル トギ酸メチルとメタノールを反応させることで末端にト リメトキシシリル基を有するポリイソブチレン系重合体 P14を得た。

【0125】(製造例20)「ポリマーの製造例」 特開平1-170681に記載された方法に基づき1. 4-ピス(1-クロロ-1-メチルエチル)ベンゼンを 開始剤として三塩化ホウ素を触媒としてイソブチレンを 重合させた後脱塩化水素して製造した両末端に約92% 40 の割合でイソプロペニル基を有する分子量が約5000 のイソブチレン系重合体に塩化白金酸を触媒としてメチ ルジクロロシランを90℃12時間で反応させ、さらに オルトギ酸メチルとメタノールを反応させることで末端 にメチルジメトキシシリル基を有するポリイソブチレン 系重合体P15を得た。

【0126】(製造例21)「ポリマーの製造例」 末端に水酸基を有する水添ポリブタジエン(ポリテール HA、三菱化学社製)の末端水酸基に対して90モル%

応させて、末端にトリメトキシシリル基を有する水添ポ リブタジェン重合体P16を得た。

24

【0127】(製造例22)「ポリマーの製造例」 末端に水酸基を有する水添ポリブタジェン(ポリテール HA、三菱化学社製)の末端水酸基に対して90モル% の3-イソシアネートプロピルメチルジメトキシシラン を反応させて、末端にメチルジメトキシシリル基を有す る水添ポリプタジェン重合体P17を得た。

【0128】(実施例17~21および比較例6.7) P19~P22のうち、表4に示す重合体100部に対 し、膠質炭酸カルシウム100部、重質炭酸カルシウム 50部、表に示す可塑剤75部、硫酸ナトリウム水和物 5部、タレ止め剤1部、N-(2-アミノエチル)-3 -アミノプロピルメチルトリメトキシシラン2部、硬化 触媒としてスズ(2-エチルヘキサノエート)2部とラ ウリルアミン0. 7部の混合物、ベンゾトリアゾール系 紫外線吸収剤1部、3級ヒンダードアミン系光安定剤1 部、ヒンダードフェノール系酸化防止剤1部を添加し て、均一な混合物とした。ただし、実施例20はP14 /P15=7/3 (重量比)で混合したもの100部を 重合体として用いた。

【0129】実施例1~16に示したのと同様の方法で 配合直後のタックフリータイム(単位:時間)と針入度 による硬化速度および実施例1~16に示したのと同様 の方法による塗膜の汚染性を調べた。ただし、塗膜の汚 染性の試験において、塗料は溶剤型のアルキッド塗料を 使用した。結果を表4に示す。

【0130】なお、表4中の可塑剤粘度の単位はポアズ (25℃)である。また、表4中、可塑剤欄の16は粘 度10ポアズ(25℃)のポリブテン、L7は粘度30 ポアズ (25°C) のポリブテン、X3は粘度2ポアズ (25℃)のポリブテンを表す。

【0131】(製造例23)「ポリマーの製造例」 重合体P1の100gを撹拌基つきの反応器に入れて1 00℃に加熱し、そとへ滴下ロートから、アクリロニト リル15gとスチレン15gおよび2、2′ーアゾビス イソブチロニトリル0.3gの溶液を撹拌しながら3時 間かけて添加した。さらに2時間100℃で加熱撹拌を 続けてから、減圧下に脱気操作を行い、白濁状の重合体 混合物P18を得た。

【0132】(製造例24)「ポリマーの製造例」 原料を重合体P1(トリメトキシシリル基末端)の代わ りに重合体P7 (メチルジメトキシシリル基末端)を使 用すること以外は、製造例18と同様にして重合体混合 物P19を製造した。

【0133】(製造例25)「ポリマーの製造例」 重合体P1の50gおよび重合体P7の50gを撹拌機 つきの反応器にいれ、トルエン50gを加えて希釈し た。この混合物を100℃に加熱し、アクリロニトリル の3-イソシアネートプロビルトリメトキシシランを反 50 20g、スチレン20g、グリシジルメタクリレート5

g、および3-メタクリロイルオキシプロピルトリメト キシシラン2gに2、2'-アゾピスイソブチロニトリ ル0、3gを溶解した溶液を3時間かけて撹拌下滴下し た。滴下終了後さらに2、2'-アゾピスイソブチロニ トリル0、2gのトルエン溶液を30分かけて滴下した 後、100°Cで3時間加熱撹拌した。得られた混合物か ら100℃減圧下でトルエンを留去して、白濁状の重合 体混合物P20を得た。

【0134】(製造例26)「ポリマーの製造例」 原料を重合体P1とP7の混合物に代えて重合体P7 (メチルジメトキシシリル基末端)を使用すること以外 は、製造例20と同様にして白濁状の重合体混合物P2 1を製造した。

【0135】(製造例27)「ポリマーの製造例」 重合体P12の100gを撹拌機つきの反応器にいれ た。これを100℃に加熱し、スチレン5g、メタクリ ル酸メチル10g、メタクリル酸プチル7g、メタクリ ル酸オクタデシル2g、3-メタクリロイルオキシプロ ピルトリメトキシシラン18g、2,2'-アゾビスイ ソブチロニトリル0.5gを溶解した溶液を3時間かけ 20 して用いた。 て撹拌下滴下した。滴下終了後さらに2,2'-アゾビ スイソブチロニトリル0.2gのトルエン溶液を30分 かけて滴下した後、100℃で3時間加熱撹拌した。得 られた混合物から100℃減圧下でトルエンを留去し *

* て、白濁状の重合体混合物 P 2 2 を得た。

【0136】(製造例28)「ポリマーの製造例」 原料を重合体P12に代えて重合体P8(メチルジエト キシシリル基末端)を使用すること以外は、製造例27 と同様にして重合体P23を製造した。

【0137】(実施例22~30および比較例8~1 3) 重合体P18~23のうち、表5、6に示す重合体 100部に対し、膠質炭酸カルシウム50部、重質炭酸 カルシウム50部、表5、6に示す可塑剤を50部、チ 10 キソ性付与剤3部、3-アミノプロピルトリメトキシシ ラン2部、ベンゾトリアゾール系光安定剤1部、3級ヒ ンダードアミン系光安定剤 1部、ヒンダードフェノール 系酸化防止剤1部、脱水剤としてビニルトリメトキシシ ラン1部、および硬化触媒としてジブチルスズオキシド とDOPの反応物 (三共有機合成 (株) 製のNo. 91 8) 2部を添加して、均一に混合し湿分を遮ることがで きるシーリング材用カートリッジに充填して、一液性硬 化性組成物を得た。ただし、実施例29はP1/P19 =7/3 (重量比)で混合したもの100部を重合体と

【0138】実施例1~16と同様の試験を行った。結 果を表5、表6に示す。

[0139]

【表1】

実施 例1 実施 例2 実施 例3 実施 例4 実施 例5 実施 例6 実施 例7 契施 例8 重合体 P1 P1 P1 P1 P1 P2 P3 P4 重合体 TM TM TM TM TM TM TM TM 大端基 TM T	CONCLIC	. , ,, ,	- C H						
重合体 P1 P1 P1 P1 P2 P3 P4 重合体 TM TM TM TM TM TM TM TM DM 可塑剤 L1 L2 L3 L4 L5 L1 L1 L1 可塑剤水 0.01 0.2 0.2 0.01 0.01 0.01 0.01 0.01 酸基量 9ラウフワリータイ Δ(配合値 後) 9ヲクフワリータイ Δ (50℃3 0日後) 針入度 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.6 0.5 0.6 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5		実施	実施	実施	実施	実施	実施	寒熵	実施
重合体 TM TM TM TM TM TM TM TM DM TM		例1	6 12	67 13	例4	<i>6</i> 515	例6	例7	<i>9</i> 列8
末端基	重合体	P1	P1	PΙ	Ρl	Pl	P2	P3	P4
可塑剤 L1 L2 L3 L4 L5 L1 L1 L1 可塑剤水 0.01 0.2 0.2 0.01 0.01 0.01 0.01 0.01 0	重合体	ТМ	TM	TM	ТM	тм	TM	TM	TM/
可塑剤水 0.01 0.2 0.2 0.01 0.01 0.01 0.01 0.01 酸基量 9ラクアリータイ 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5	末端基								DM
酸基量 979779-94 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5	可塑剤	Ll	L2	L3	L4	L5	LI	Li	L1
9997リータイ 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5	可塑剤水	0.01	0.2	0.2	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01
A(配合直 後) 9797月-91 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5	酸基量								
後)	タックフリータイ	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
オックフリータイ ム (50℃3 0日後) 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 分入度 金膜の ○ 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.6 1.8	A(配合直								
A (50℃3 0日後) 針入度 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.8 0.6 1.8 塗膜の ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	後)								ļ
0日後) 0日後) 針入度 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.6 1.8 塗膜の ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	タックフリータイ	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
針入度 0.5 0.5 0.5 0.5 0.5 0.8 0.6 1.8 塗膜の ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	£ €0€3	ĺ							
登膜の 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇	0日後)				<u> </u>				
	針入度	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.8	0.6	1.8
光 选择	塗膜の	0	0	0	0	0	0	0	0
	污染性					<u></u>			<u> </u>

27									28
	実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施	1
	例9	例10	例11	ض12	何13	例14	6 415	例16	ĺ
重合体	P5	P6	P10	P11	P12	PI/P7	P13	PI	1
重合体	TM	TM	TM	ТМ	TM	TM/	TE	ТМ	1
末始基			ļ			DM		İ	
可塑剤	Li	Ll	Li	L1	Li	LI	Li	なし	1
可塑剤水	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	なし	
酸基量									
タックフリータイ	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	1.0	1.0	0.5	
4(配合直		ļ ·							
後)					<u> </u>				
タックフリータイ	0.5	0. 5	0.5	0. 5	0.5	1.0	1.0	0.5.	
∆(50°C30									
日後)									
針入度	0.6	0.5	1.0	1.2	1.0	1.5	1.2	0.5	
塗膜の	0	0	0	0	0	0	0	0	
汚染性									

[0141]

【表3】

[0142] 【表4】

	比較	比較	比較	比較	比較
	6 11	例2	₽ 13	例4	例5
重合体	Pl	PΙ	Pl	P7	P8
重合体	TM	тм	TM	DM	DE
未始基					
可塑剤	DOP	X 1	X 2	LI	Ll
可塑剤水	0	0.95	3	0.01	0.01
酸基量					
タックフリータイ	1	0.5	1	3. 5	5.5
ム(配合直					
後)					
タックフリータイ	3. 5	4	5	4	6
₽(20€30					
日後)		}			
針入度	1	1	1.2	3. 5	3.8
塗膜の	×	Δ	×	0	0
汚染性					

40

30

	実施	実施	奥施	実施	実施	比較	比較
	例17	例18	例19	<i>€</i> ¶20	<i>9</i> 7]21	例6	例7
重合体	P14	P14	P16	P14/	P13	P15	Pl?
				P15			
重合体	TM	TM	TM	TM/	TM	DM	DM
末端基				DM			
可塑剤	L 6	L6.	L 7	L 7	なし	Х3	Х3
可塑剤粘	10	10	30	30	-	2	2
度(25℃)			l	<u> </u>			
タックフリータイ	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	2. 5	2.5
1 (配合直							
後)							
針入度	0.7	0.7	0.9	1.5	0.5	2. 5	2.5
塗膜の	0	0	0	0	0	Δ	Δ
汚染性							L

[0143]

20【表5】

	実施	実施	奥施	実施	実施	実施	実施	実施	実施
	∌ 122 °	例23	例24	€ ¶25	<i>6</i> 426	何27	€ ¶28	6 129	例30
重合体	P18	P18	P18	P18	P18	P20	P 22	PI/	P18
								P19	
重合体	TM	тм	ТМ	тм	TM	TM/	ТE	TML/	TM
末端基						DM	¥	DM	
可塑剤	LI	L2	L3	L4	L 5	Ll	L1	Ll	なし
可塑剤水	0.01	0.2	0. 2	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	-
酸基量									
タックフリータイ	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	1	1	0.5
16配合直				 					
後)									
タックフリータイ	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	1	1	0.5
0€\$0€30									
日後)							<u> </u>		
針入度	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.8	1	0.3
塗膜の	0	0	0	0	0	0	0	0	0
汚染性									

【0144】 【表6】

	比較	比較	比較	比較	比較	比較
	何8	何9	例10	例11	何12	例13
重合体	P18	P18	P18	P19	P21	P23
重合体	тм	тм	TM	DM	DM	DE
末端基		l				
可塑剤	DOP	X 1	X 2	L 1	L1	L 1
可塑剤水	0	0. 95	3	0.01	0.01	0.01
酸基量						
タックフリータイ	1.0	0.5	1.0	2.8	2.5	5.0
ム(配合直						
後)						
タックフリータイ	2.5	2.5	3.5	3.0	3.0	6.0
∆(50℃30						
日後)						
針入度	1	1	1.2	2.8	2.5	3. 5
塗膜の	×	Δ	×	0	0	0
汚染性						

* [0145]

【発明の効果】以上示したように、本発明の室温硬化性 組成物はきわめて硬化性および塗料耐汚染性に優れると いう特徴を有する。

32

10

20

フロントページの続き

(51) Int.Cl.'

識別記号

C08L 101/10

// CO8F 8/42

(72)発明者 林 朋美

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

FΙ

C08L 101/10

C 0 8 F 8/42

Fターム(参考) 4J002 AC03X AC03Y AC06X AC06Y

AC07Y AC09X AC09Y AC11W

テーマコート' (参考)

BB00X BB17Y BB20Y BC03X

BC03Y BC09X BC09Y BC11X

BDOOX BEO4X BF01X BF02X

BG01X BG04X BG05X BG06X

BG09X BG10X BG13X BL01W

BQ00X CD18Y CD19X CD20X CF00W CF00Y CF01Y CF21X

CGOOW CHO2Y CHO5W EA046

EE047 EH037 EN007 EZ007

EZ047 FD02Y FD026 FD157

43005 AA04 AA12 BD08

4J100 AB02P AB03P AB08P AE09P

AE18P AG02P AG04P AJ02P

ALO3P ALO4P ALO8P AL10P

AMO2P AM07P AM15P AS02P

AS03P AS07P BC43P BC54P

CA01 CA04 JA01 JA03 JA20